PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

08-053572

(43) Date of publication of application: 27.02.1996

(51)Int.CI.

CO8K 7/00

CO8K 3/32 CO8K 3/34

CO8L101/00

(21)Application number: 06-189384

(71)Applicant: MITSUBISHI CHEM CORP

(22)Date of filing:

11.08.1994

(72)Inventor: KAWAI MICHIO

KAWA MANABU

(54) THERMOPLASTIC RESIN COMPOSITION, PRODUCTION THEREOF, AND GAS-BARRIER **FILM THEREFROM**

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a thermoplastic resin composition in which a laminar silicate salt or a laminar phosphate salt is dispersed in a thermoplastic resin in a finely cleaved state, thus is useful as a film or the like because it is excellent in balance in mechanical properties, resistance to heat distortion and gas barrier properties.

CONSTITUTION: This composition comprises (A) a thermoplastic resin, for example, polypropylene resin or polyamide resin and (B) a laminar compound selected from a laminar silicate salt and a laminar phosphate compound having a substantially inactive compound (preferably an organic onium ion having 12 C or more alkyl group) between layers wherein the amount of component B is 0.01-40wt.% calculated as ash and more than 40wt.% of component B is dispersed in component A in 0.05-10nm thickness. This composition is obtained in a powdery composite form by loading stress and compression force of higher than 500sec-1 shear rate to a powdery mixture of components A and B simultaneously at a temperature lower than the softening point of component A.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

24.08.1999

Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C): 1998,2000 Japan Patent Office

BEST AVAILABLE COPY

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平8-53572

(43)公開日 平成8年(1996)2月27日

(51) Int.Cl. ⁶		微別記号	庁内整理番号	F I	技術表示箇所		
COBK	7/00	KCJ					
	3/32	KAG					
	3/34	KAH					
C 0 8 L 101/00							
				審查請求	未請求 請求項の数8 OL (全 12 頁)		
(21)出願番号		特膜平6-189384		(71)出顧人	000005968 三妻化学株式会社		
(00) (IUEET)		平成6年(1994)8	日11日		東京都千代田区丸の内二丁目 5番2号		
(22)出顧日		一种成 6 平 (1994) 6 .	7114	(72) 発明者	川井 道生		
				1	神奈川県横浜市緑区鴨志田町1000番地 三		
					姜化成株式会社総合研究所内		
				(72)発明者	加和 学		
					神奈川県横浜市緑区鳴志田町1000番地 三		
					菱化成株式会社総合研究所内		
				(74)代理人	弁理士 長谷川 嗅 司		

(54) 【発明の名称】 熱可塑性樹脂組成物、その製造方法およびこの樹脂組成物よりなるガスパリヤー性フィルム

(57)【要約】

[目的] 層状珪酸塩または層状りん酸塩が、微細劈開 状態で分散している熱可塑性樹脂組成物を提供する。

【構成】 (a) 熱可塑性樹脂と、(b) 層状化合物とからなる熱可塑性樹脂組成物において、(b) 成分が層間に実質的に非反応性の化合物を有する層状珪酸塩または層状りん酸塩から選ばれたものであり、灰分量として特定量含み、かつ、特定の範囲で微細劈開状態で分散している熱可塑性樹脂組成物の発明である。

【構成】 この熱可塑性樹脂組成物からは、機械的物性のバランス、耐熱変形性、ガスバリヤー性、表面平滑性に優れた成形品が得られる。

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 熱可塑性樹脂と層状化合物とからなる熱可塑性樹脂組成物において、この層状化合物は層間に実質的に非反応性の化合物を有する層状珪酸塩または層状りん酸塩から選ばれたものであり、かつ、灰分として0.01~40重量%の範囲で含んだものであり、マトリックスの熱可塑性樹脂に前配層状化合物の40重量%以上が厚さ0.05~10nmの範囲で分散されてなることを特徴とする熱可塑性樹脂組成物。

【請求項2】 層状化合物の層間に有する非反応性の化 10 合物が、有機オニウムイオンであることを特徴とする請 求項1に記載の熱可塑性樹脂組成物。

【請求項3】 有機オニウムイオンが、炭素数12以上のアルキル基を有するものであることを特徴とする請求項2記載の熱可塑性樹脂組成物。

【請求項4】 熱可塑性樹脂が、ポリプロピレン系樹脂、ポリアミド系樹脂、芳香族ポリカーボネート系樹脂、芳香族ポリエステル系樹脂、ポリアセタール系樹脂、ポリフェニレンエーテル系樹脂、ポリアリーレンスルフィド系樹脂、アクリル系樹脂、スチレン系樹脂のい 20ずれかから選ばれたものであることを特徴とする、請求項1ないし請求項3いずれか1項に記載の熱可塑性樹脂組成物。

【請求項5】 熱可塑性樹脂が、ポリアミド系樹脂であることを特徴とする、請求項1ないし請求項3いずれか1項に記載の熱可塑性樹脂組成物。

【請求項6】 ポリアミド系樹脂が、芳香族ポリアミド類であることを特徴とする請求項5記載の熱可塑性樹脂組成物。

【請求項7】 熱可塑性樹脂と層状化合物との粉体混合物に、熱可塑性樹脂の軟化温度未満の温度条件下で、剪断速度500sec⁻¹以上の剪断および圧縮力を同時に印加して粉体複合体、またはこの粉体複合体にさらに熱可塑性樹脂を溶融混合することを特徴とする熱可塑性樹脂組成物の製造方法。

【請求項8】 請求項1に記載の熱可塑性樹脂組成物より成形されてなることを特徴とするガスバリヤーフィルム

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、熱可塑性樹脂組成物、その製造方法およびこの樹脂組成物よりなるガスバリヤーフィルムに関する。さらに詳しくは、層状珪酸塩または層状りん酸塩が、マトリックスの樹脂に微細な劈開状態で分散した熱可塑性樹脂組成物、その製造方法およびその用途に関する。

[0002]

【従来の技術】従来、成形用樹脂材料の物性を改質する 目的で、原料樹脂にフィラーを添加することは広く行れ ている。例えば、最終的に得られる製品を強化したり、 製品フィルムの滑り性を改良する目的でタルク、雲母、ガラスフレーク等の層状化合物が添加されている。しかし、こうした従来技術によると、製品の比重が増加する、成形表面の平滑性が低下する、製品の靱性が低下する、等の欠点があった。こうした欠点の改良策として、フィラーのアスペクト比の向上、または微分散化、即ち、層状化合物の場合にはその薄層化により、改善することができると考えられている。

【0003】こうした層状化合物の薄層化の試みとして、特開昭48-103653号公報にポリアミド成形品製造の任意の段階に有機ベントナイトを添加分散する方法が、特開昭51-109998号公報、特開昭62-74957号公報などにポリアミドとこれにイオン結合した陽イオン交換性層状珪酸塩からなる組成物とその製造方法が、それぞれ開示されている。これらの刊行物に開示されている方法により、例えばナイロン6樹脂への分散性を大幅に向上させることができるが、特定の変性処理を行った層状珪酸塩をε-カプロラクタムの溶融重合系へ添加するという、限られたプロセスに適合する技術であり、また柔軟性の低下をきたし、例えばフィルム用途でのヒートシール性、取扱性に問題を生ずる場合もあった。

【0004】また、特開平3-62846号公報には、 熱可塑性芳香族ポリエステルに、有機オニウムイオンを 結合した陽イオン交換性層状珪酸塩と相溶化剤とを混合 した組成物が開示されているが、この珪酸塩のマトリックス樹脂への分散は必ずしも十分ではなく、また分散を 向上させるために相溶化剤を添加することがあり、この 相溶化剤の添加により、剛性が低下することがあった。 さらに、特開平5-306370号公報には、マトリックスとなるポリアミド樹脂中に、層状りん酸塩を単位層 レベルで分散させた組成物が開示されているが、成形性 の点で十分とは言えなかった。

【0005】一方、本発明者らは、特願平5-2451 99、特願平5-245200、特願平6-4069、 特願平6-22832において、有機オニウムイオンを インターカレーションした陽イオン交換性層状珪酸塩 を、マトリックスとなる各種熱可塑性樹脂に溶融混合し た樹脂組成物が提案されている。これらで提案されてい 40 る技術は、溶融混練という汎用的な手段の適用が可能な ものであるが、マトリックス樹脂中での珪酸塩の分散は 必ずしも十分ではなかった。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、上記 熱可塑性樹脂マトリックスへの層状化合物の分散技術の 現状に鑑み、マトリックスとなる各種の熱可塑性樹脂に 層状珪酸塩または層状りん酸塩を微細な劈開状態で分散 した、熱可塑性樹脂組成物を提供すること、その製造方 法、およびその用途を提供することにある。

50 [0007]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記の語問題を解消すべく鋭意検討した結果、特定の微分散技術を用いることにより、層状化合物が従来にない微細な劈開状態でマトリックスに分散され、弾性率や靱性などの機械的強度に優れるほか、ガスバリヤー性にも優れた成形品が得られる新規な熱可塑性樹脂組成物が得られることを見い出し、本発明を完成するに至った。

【0008】本発明は上記課題を解決するために、請求 項第1項に記載の発明においては、熱可塑性樹脂と層状 化合物とからなる熱可塑性樹脂組成物において、この層 状化合物は層間に実質的に非反応性の化合物を有する層 状珪酸塩または層状りん酸塩から選ばれたものであり、 かつ、灰分として0.01~40重量%の範囲で含んだ ものであり、マトリックスの熱可塑性樹脂に前記層状化 合物の40重量%以上が厚さ0.05~10nmの範囲 で分散されてなるという手段を講じているものである。 また、請求項第7項に記載の発明においては、熱可塑性 樹脂と層状化合物との粉体混合物に、熱可塑性樹脂の軟 化温度未満の温度条件下で、剪断速度500sec-1以 上の剪断および圧縮力を同時に印加して粉体複合体、ま たはこの粉体複合体にさらに熱可塑性樹脂を溶融混合す るという手段を講じているものである。さらに、請求項 第8項に記載の発明においては、請求項1に記載の熱可 塑性樹脂組成物より成形されてなるガスバリヤーフィル ムという手段を講じているものである。

【0009】以下、本発明を詳細に説明する。本発明の熱可塑性樹脂組成物は、必須成分として、(a) 熱可塑性樹脂と(b) 層状化合物との2成分を含んでいる。本発明において、(a) 成分としての熱可塑性樹脂は、(b) 成分としての層状化合物を微分散させるマトリックスとしての機能を果たす。熱可塑性樹脂の種類には特に制限はなく、(b) 成分としての層状化合物を微分散させ、好ましい効果が特に期待されるものとして、ポリプロピレン系樹脂、ポリアミド系樹脂、芳香族ポリカーボネート系樹脂、芳香族ポリエステル系樹脂、ポリアセタール系樹脂、ポリフェニレンエーテル系樹脂、ポリアセタール系樹脂、ポリフェニレンエーテル系樹脂、ポリアリーレンスルフィド系樹脂、アクリル系樹脂、スチレン系樹脂などが挙げられる。

【0010】ポリプロピレン系樹脂とは、プロピレンを 遷移金属触媒の存在下、付加重合して得られる重合体で ある。かかる重合体はメチレン鎖炭素の一つおきにメチ ル基が結合した構造であるが、該メチル基の結合した炭 素元素は不斉中心であるためその連鎖の立体規則性によ り、シンジオタクチック、アイソタクチック、アタクチ ック等の分類が可能である。これらいずれの立体規則構 造のものでもよく、複数種を併用することもできる。ま たポリプロピレン系樹脂は、分岐構造を有するものであ ってもよい。

【0011】ポリプロピレン系樹脂は、その製造や使用 する触媒に特に制限はなく、ツィーグラー・ナッタ系触 50

媒、メタロセン系触媒等、公知の任意のものが使用できる。なお、これらのポリプロピレン系樹脂の分子量には特に制限はなく、メルトインデックスが0.1~50の通常範囲のものが好ましく用いられ、特に0.5~30の範囲のものが好ましい。

【0012】ポリアミド系樹脂とは、主鎖中にアミド結合(-NHCO-)を含み加熱溶融できる重合体であり、脂肪族ポリアミド類と芳香族ポリアミド類とがある。脂肪族ポリアミド類の具体例としては、ポリテトラメチレンアジパミド(ナイロン46)、ポリヘキサメチレンアジパミド(ナイロン66)、共重合成分として二量体化脂肪酸を含む共重合ポリアミド、ポリヘキサメチレンセバカミド(ナイロン610)、ポリヘキサメチレンドデカミド(ナイロン612)、ポリウンデカノラクタム(ナイロン11)、ポリドデカノラクタム(ナイロン12)等が挙げられる。

【0013】芳香族ポリアミド類の具体例としては、テレフタル酸および/またはイソフタル酸とヘキサメチレンジアミンとから得られるポリアミド、アジピン酸とメタキシリレンジアミンとから得られるポリアミド、テレフタル酸および/またはイソフタル酸とアジピン酸とヘキサメチレンジアミンとから得られるポリアミド、テレフタル酸および/またはイソフタル酸とアジピン酸とメタキシレンジアミンとから得られるポリアミド、共重合成分として1、3-フェニレンジオキシジ酢酸を含む共重合ポリアミド等が挙げられる。これらは単独でも複数種を併用することもできる。

【0014】脂肪族ポリアミド類の中では、ナイロン6、ナイロン66は、それ自身が靱性と剛性のバランスの点で優れているため好適である。また、芳香族ポリアミド類の中では、テレフタル酸および/またはイソフタル酸とヘキサメチレンジアミンとから得られるポリアミド、アジピン酸とメタキシリレンジアミンとから得られるポリアミド、テレフタル酸および/またはイソフタル酸とアジピン酸とヘキサメチレンジアミンとから得られるポリアミド、および共重合成分として1、3-フェニレンジオキシジ酢酸を含む共重合ポリアミド、などはガスバリヤー性が優れている点で好適である。

【0015】ポリアミド系樹脂の分子量には特に制限はなく、通常は、25℃の濃硫酸中で測定した相対粘度が0.5~5.0の範囲で選ぶことができ、靱性および成形性の観点から選ぶと0.8~4.0の範囲のものが特に好ましい。

【0016】芳香族ポリカーボネート系樹脂とは、多価フェノール類を共重合成分として含有しても良い1種以上のピスフェノール類と、ピスアルキルカーボネート、ピスアリールカーボネート、ホスゲン等の炭酸エステル類との反応により製造される重合体である。芳香族ポリカーボネート系樹脂は、その製造方法に制限はない。例

えば、(1)ピスフェノール類のアルカリ金属塩と求核攻撃に活性な炭酸エステル誘導体とを原料とし、生成ポリマーを溶解する有機溶剤とアルカリ水との界面で重縮合反応させる界面重合法。(2) ピスフェノール類と求核攻撃に活性な炭酸エステル誘導体(ホスゲンなど)とを原料とし、ピリジン等の有機塩基中で重縮合反応させるピリジン法。(3) ピスフェノール類とピスアルキルカーボネートやピスアリールカーボネート等の炭酸エステルとを原料とし、溶融重縮合させる溶融重合法、などの従来から知られているいずれの方法によって製造されたもの10でもよい。

【0017】芳香族ポリカーボネート系樹脂の分子量には特に制限はなく、通常は40℃のテトラヒドロフラン(THF)溶媒とし、ゲルバーミエーションクロマトグラフィ(GPC)によって測定し、単分子量分散ポリスチレンを対照としての重量平均分子量Mwが15,000以上がよい。靭性や成形容易性を考慮すると、20,000~80,000の範囲で選ぶのが好ましく、最も好ましくは35,000~65,000の範囲のものが適当である。上記芳香族ポリカーボネート系樹脂は、単20独でも複数を併用しても良い。

【0018】芳香族ポリエステル系樹脂とは、ジカルボ ン酸またはそのエステル形成性誘導体と、ジオールまた はそのエステル形成性誘導体との縮合反応により得られ る芳香族環を分子鎖中に有するポリエステルである。芳 香族ポリエステル系樹脂の具体例としては、ポリエチレ ンテレフタレート、ポリブチレンテレフタレート、ポリ プロピレンテレフタレート、ポリヘキサメチレンテレフ タレート、ポリシクロヘキサンジメチレンテレフタレー 卜等のポリアルキレンテレフタレート、ポリ(エチレン テレフタレート/エチレンイソフタレート) 共重合体 ポリ (ブチレンテレフタレート/ブチレンイソフタレー ト) 共重合体等のポリアルキレンフタレート、ポリエチ レンナフタレート、ポリプチレンナフタレート等のポリ アルキレンナフタレート、ポリ(ブチレンテレフタレー ト/ブチレンドデカジオエート)共重合体等の脂肪族ジ カルボン酸を含むポリアルキレンテレフタレート等が挙 げられる。これらは単独でも複数種を併用することもで きる。

【0019】これらのうち本発明において好適に用いられるの、ポリエチレンテレフタレート、ポリブチレンテレフタレート、ポリブチレンテレフタレート、ポリエチレンナフタレート、ポリブチレンナフタレート等のポリアルキレンナフタレートであり、最も好適なのは、ポリエチレンテレフタレートとポリブチレンテレフタレートである。本発明で用いられる芳香族ポリエステルの分子型には特に制限はなく、好ましくは、フェノールとテトラクロロエタンとの重量比1:1の混合溶媒を使用し、濃度1g/d1とし30℃で測定した極限粘度[n]が

0.5~3.0d1/gの範囲のものである。極限粘度がこの範囲よりも小さいと靱性が極端に低下し、逆にこの範囲よりも大きい場合には溶融粘度が大きすぎて成形に支障を来すため好ましくない。

【0020】ポリアセタール系樹脂とは、次式、すなわち、一(一〇一〇HR一) n 一、 [式中、Rは水素原子または炭素数1~5の炭化水素基、nは自然数である。] で示されるオキシアルキレン構造の繰り返し単位を主体とする重合体である。その製造方法には制限はなく、代表的な構造としてポリオキシメチレンが挙げられ、通常トリオキサンの開環重合により製造される。また、主鎖の大部分がオキシメチレン連鎖で構成されるポリアセタールコポリマーも使用でき、公知の方法で架橋またはグラフト変性したものも熱可塑性を有する限り、使用可能である。ポリアセタール系樹脂は、単独でも複数種の併用であってもよい。本発明で用いられるポリアセタール樹脂の分子量には特に制限はなく、好ましくはメルトインデックスが1~25の範囲で選ぶことができ、更に好ましくは5~25の範囲のものである。

【0021】ポリフェニレンエーテル系樹脂とは、ベン ゼン環残基がエーテル結合を介して結ばれた重合体であ り加熱溶融できるものである。これらはフェノール類ま たはその反応性誘導体を原料として、公知の方法、例え ば酸化カップリング触媒を用いた酸素または酸素含有ガ スによる酸化カップリング重合等で製造される重合体で ある。このフェノール類および重合触媒等の具体例は、 例えば特開平4-239029号等に詳述されている が、代表的なフェノール類としてはフェノール、oーク レゾール、2,6ーキシレノール、2,5ーキシレノー ル、2,3,6-トリメチルフェノール等のメチルフェ ノール類等が挙げられ、これらフェノール類は単独ある いは2種以上の組み合わせとして用いても良い。 最も一 般的なポリフェニレンエーテル樹脂としてはポリ(2, 6-ジメチルー1, 4-フェニレン) エーテル、または これを主構造とする共重合体が挙げられる。ポリフェニ レンエーテル系樹脂も、単独でも複数種を併用すること もできる。

【0022】本発明に用いられるポリフェニレンエーテル樹脂の分子量には、特に制限はなく、通常0.6g/d1濃度のクロロホルム溶液の25℃での極限粘度 [η]が0.2~0.6d1/gの範囲内で選ばれ、靭性および成形性の点から0.35~0.55d1/gの範囲内で選ぶのがより好ましい。

【0023】ポリアリーレンスルフィド系樹脂とは、芳香族残基がチオエーテル結合を介して結ばれた重合体であり、加熱溶融できるものである。こうした重合体構造の具体例と製造方法は、例えば特開平5-194851 号公報に詳述されている。本発明において好適に用いられる主鎖構造は、次式、すなわち、- (-S-Φ-) n 50 -、[式中、Φはフェニレン基を、nは各構造の繰り返

しを意味する自然数である。〕で表されるポリフェニレ ンスルフィドと、次式、すなわち、- (-S-Φ-) m - $(-SO_2 - \Phi -)_n$ -、 [式中、 Φ はフェニレン基 を、mとnは各構造の繰り返しを意味する自然数であ り、mとnで表される各繰り返し単位はランダム配列あ るいはブロックを構成する配列いずれであっても良 い。] で表されるポリフェニレンスルフィドスルホンで ある。これらは単独でも複数種を併用することもでき

【0024】ポリアリーレンスルフィド系樹脂の分子量 10 は、特に制限はなく、通常は重量平均分子量にして1 0.000~500,000の範囲で選ぶことができ る。靱性および成形性の観点から、より好ましくは3 0,000~300,000の範囲のものである。この 重量平均分子量は、ゲルパーミエーションクロマトグラ フィ (GPC) により求めることができ、例えばポリフ ェニレンスルフィドの場合には、1-クロロナフタレン を展開溶媒として用いることができる。

【0025】アクリル系樹脂とは、アクリル酸またはそ のエステル類、メタクリル酸またはそのエステル類、ア 20 クリルアミド、メタクリルアミド、アクリロニトリル、 メタクリロニトリル等のアクリル酸誘導体の単独重合体 または共重合体である。アクリル酸誘導体としては、例 えば日刊工業新聞社刊の「プラスチック材料講座」第1 6巻等に記載されている。代表的なものとして、アクリ ル酸メチル、アクリル酸エチル、アクリル酸ブチル、ア クリル酸フェニル、メタクリル酸メチル、メタクリル酸 エチル、メタクリル酸ブチル、メタクリル酸ヒドロキシ エチル、メタクリル酸フェニル、アクリルアミド、メタ クリルアミド、アクリロニトリル、メタクリロニトリル 30 等が挙げられる。

【0026】アクリル系樹脂の製造方法には特に制限は なく、塊状重合、懸濁重合、乳化重合等の任意の形態に よるラジカル重合により製造される。代表的なアクリル 系樹脂としては、ポリメタクリル酸メチル(PMMA) 樹脂が挙げられる。アクリル系樹脂は、単独でも複数種 の併用であってもよい。本発明に用いられるアクリル系 樹脂の分子量に特に制限はなく、通常はメルトインデッ クスが1~20の範囲のものが好ましく、5~15の範 囲のものが更に好ましい。

【0027】スチレン系樹脂とは、スチレン誘導体の単 独重合体およびスチレン誘導体を主成分としこれと共重 合可能なビニル化合物との共重合体樹脂を言う。かかる スチレン誘導体としては、スチレン、αーメチルスチレ ン、ピニルナフタレン、pークロロスチレン等の芳香族 ビニル化合物を挙げることがきる。共重合可能なビニル 化合物としては、アクリル酸メチル、アクリル酸エチ ル、アクリル酸ブチル、アクリル酸フェニル、メタクリ ル酸メチル、メタクリル酸エチル、メタクリル酸ブチ ル、メタクリル酸ヒドロキシエチル、メタクリル酸フェ 50 イト、ハロイサイト、アンチゴナイト、クリソタイル等

ニル、アクリルアミド、メタクリルアミド、アクリロニ トリル、メタクリロニトリルなどが挙げられる。上記芳 香族ビニル化合物などを重合させる際に、ゴム成分を共 存させることもできる。

【0028】スチレン系樹脂の製造法には、特に制限は なく、従来から知られている塊状重合、整濁重合、塊状 一懸濁重合、乳化重合、乳化ー塊状重合等の任意の形態 によるラジカル重合により製造される。 代表的なスチレ ン樹脂としては、ポリスチレン(PS)、ゴム強化ポリ スチレン (HIPS)、アクリロニトリルースチレン共 重合体(AS樹脂)、アクリロニトリループタジエンー スチレン共重合体(ABS樹脂)、アクリロニトリルー アクリルゴムースチレン共重合体(AAS樹脂)、アク リロニトリルーEPDM-スチレン共重合体(AES樹 脂)などが例示でき、これらは単独でも複数種の併用で あってもよい。スチレン系樹脂の分子量に特に制限はな く、メルトインデックスが0.5~25の範囲のものが 好ましく、特に5~20の範囲のものが好ましい。

【0029】上記(a) 成分としての熱可塑性樹脂は、ビ ーズ、クラム、粉末などの粉粒体であり、平均粒子径が 0. 5~1, 000 μ mの範囲が好ましい。中でも、 0. 5~500 μ m の 範囲 の もの が 好ま しく、 更 に 好ま しいのは0.5~100μmの範囲、最も好ましいのは 0. 5~10 μmの範囲のものである。(a) 成分として の熱可塑性樹脂は、単独でも異種のものを複数種併用す ることもできる。また(a) 成分は上に例示したものに限 定されるものではなく、本発明の主旨を損なわない限 り、例示しなかった他の熱可塑性樹脂を併用することも

【0030】本発明において、(b) 成分としての層状化 合物は、本発明の熱可塑性樹脂組成物に微分散し、組成 物の機械的強度、耐熱性を向上させ、かつ、この組成物 からフィルムに加工したときに、フィルムのヒートシー ル性、フィルムの表面平滑性を悪化させず、フィルムの ガスバリヤー性を向上させる機能を果たす。(b) 成分と しての層状化合物は、層状珪酸塩または層状りん酸塩の いずれかであり、劈開性を有するものである。ここで劈 開性とは、層状化合物が剪断等の外部応力により10n m以下の厚さの層状構造を新たに形成しうる性質のこと である。従って本発明の熱可塑性樹脂組成物に用いられ る層状化合物は、周期構造の繰り返し単位長が10nm 以下であることが望ましく、更に、かかる周期構造が比 較的小さな解離エネルギーを有する相互作用、例えばV an der Waals力、イオン結合、水素結合等 により維持されていることが最も望ましく、天然品、合 成品のいずれでも良い。

【0031】(1)層状珪酸塩としては以下のものが挙 げられる。

(a) 1:1型粘土鉱物、即ち、カオリナイト、ディッカ

(b) 2:1型粘土鉱物、即ち、モンモリロナイト、ヘク トライト、フッ素ヘクトライト、サポナイト、バイデラ イト、スチブンサイト、バーミキュライト、等のスメク タイト類、白雲母、金雲母等の雲母類、フッ素金雲母、 フッ素白雲母、K型フッ素テニオライト、K型四珪素雲 母等の非形間性合成雲母類、Li型フッ素テニオライ ト、Na型フッ素テニオライト、Na型四珪素フッ素雲 母、Li型四珪素フッ素雲母等の膨潤性合成雲母類、マ ーガライト、パイロフィライト、タルク、緑泥石等 (c) 層状ポリ珪酸塩、即ち、α-Na2 Si2 O5、β -Na₂ Si₂ O₅, KHSi₂ O₅, K₂ Si₂ O 5、NaHSi2 O5・3水塩(カネマイト)、Na2 Si4 Og · 5水塩 (マカタイト)、Na2 Si8 O17 の水和物、Na2 Si14O29の水和物(マガディアイ ト)、Na2 Si20O41の水和物(ケニヤイト)等 【0032】(2)層状りん酸塩としては以下のものが 挙げられる。

(a) α-化合物、即ち、α-Zr(HPO4)2、α-Zr(HPO4)2・1水塩、α-Zr(KPO4)2・3水塩等のジルコニウム塩、α-Ti(HPO4)2、α-Ti(HPO4)2、α-Ti(HPO4)2・1水塩等のチタン塩、α-Sn(HPO4)2・1水塩等の錫塩等

(b) γ-化合物、即ち、γ-Zr(HPO4)2、γ-Zr(HPO4)2、2r(HPO4)2・2水塩、γ-Ti(HPO4)2、γ-Ti(HPO4)2・2水塩、γ-Ti(NH4PO4)2・1水塩等

(c) 非対称層構造をもつもの、即ち、Zr (HPO₄) 0.7 (HPO₃) 1.3 ・ 0.5 水塩等。

【0033】上記層状化合物は、単独でも複数種を混合して用いることもできる。これらの層状化合物のうち、30機械的強度、弾性率、耐熱変形性の向上の目的では、スメクタイト類、非膨潤性合成雲母類、膨潤性合成雲母類等の陽イオン交換能を有する層状珪酸塩、またはタルクが、効果、経済性、入手容易性の点で優れており、中でもモンモリロナイト、Na型フッ素テニオライトが最適である。また、マトリックスが結晶性樹脂の場合、タルク、カオリナイト等が優れた核剤効果を発現する点で好ましい。ガスバリヤー性の向上の目的では、スメクタイト類、膨潤性合成雲母類等の陽イオン交換能を有する層状珪酸塩、層状りん酸塩、層状砒酸塩が好適であり、中40でもモンモリロナイト、Na型フッ素テニオライト等の層状珪酸塩、りん酸ジルコニウム等の層状りん酸塩が最適である。

【0034】本発明で用いる層状化合物は、層間に実質的に非反応性の化合物を含む。「実質的に非反応性」とは、層間に含まれる化合物(以下、ゲストと称する)が、マトリックスとなる熱可塑性樹脂との反応性を有する官能基を持たないか、またはこのような反応性の官能基を持つが立体障害等の理由で、本組成物の加工条件下では実質的にマトリックス樹脂と反応し得ないものであ

50

ることを意味する。具体的には、有機化合物または分子性化合物を意味する。ここで、有機化合物とは炭素原子を含有する化合物を、分子性化合物とは炭素原子を含有しないが分子を形成することのできる化合物を、それぞれ意味する。

10

【0035】上配のゲストは、層の劈開を阻害する作用、例えば層同士の強固な化学結合による架橋作用等を有さない限り、その種類に制限はない。何故ならば、このゲストの主たる役割は、層の劈開に抵抗する層間の力、例えば層間のイオン結合、水素結合、配位結合、パイ電子相互作用、van der Waals力等を減衰、または実質的に消失させることにあるからである。【0036】このようなゲストの具体例としては、

(a) 層状珪酸塩に対しては、アミン類、アルコール類、尿素、有機オニウムイオン等の有機化合物、または水酸化ニッケル、水酸化アルミニウム、水酸化クロム、水酸化ジルコニウム等の分子性を有する水酸化物、

(b) 層状りん酸塩に対しては、アミン類、アルコール 類等のインターカレーション可能な化合物、エチレンオ 20 キシド、プロピレンオキシド等のオキシラン類等の層間 のりん酸基または亜りん酸基による開環反応可能な化合 物、フェニルホスホン酸、ベンジルホスホン酸等の有機 ホスホン酸類等の層のりん酸基や亜りん酸基と交換反応 の可能な化合物が挙げられる。

【0037】これらのゲストのうち、樹脂組成物の靭性保持と溶融加工時の熱安定性の観点から、好ましいゲストの化学構造としては、一官能性のイオン結合または共有結合のような強固な化学結合により層に固定されるものが挙げられる。より具体的には、イオン結合によるものとしては、陽イオン交換性を有する層状珪酸塩、層状りん酸塩に対する有機オニウムイオン等、および、共有結合性によるものとしては、層状りん酸塩に対するオキシラン類や有機ホスホン酸などが挙げられる。中でも、イオン結合により固定されるものが好ましい。さらに好ましくは、疎水性構造を多く含むもの、例えば、炭素数12以上のアルキル基を有する有機オニウムイオンが挙げられる

【0038】本発明の樹脂組成物が、靱性保持と溶融加工時の熱安定性に優れるのは、層間に固定されたゲストが、マトリックス樹脂との界面の濡れ性を改善することにより、応力印加時の界面での応力集中を緩和し、樹脂組成物の靱性を改善する効果、およびゲストが層に固定されることにより、樹脂組成物の加熱溶融時にも遊離しにくくなることによるものと推測される。すなわち、本発明の熱可塑性樹脂組成物においては、ゲストがマトリックス樹脂と実質的に非反応性であるため、ゲストが層に固定されている場合には、ゲストがマトリックス樹脂と反応すると、分散層を介した架橋構造が形成され著しい増粘やゲル形成といった問題が生ずる場合があるが、これを避けることが可能となったものである。

【0039】本発明の樹脂組成物が、食品包装用の高バリヤー性フィルムの用途に使用されるときは、安全性が要求される場合には有機オニウムイオンとして、アラニン、バリン、ロイシン、イソロイシン、フェニルアラニン、チロシン、トレオニン、セリン、プロリン、トリプトファン、システイン、アスパラギン、グルタミン、アスパラギン酸、グルタミン酸、リジン、アルギニン、ヒスチジン等のαーアミノ酸のアンモニウムイオンを使用するのが好適である。このような有機オニウムイオンは、単独でも複数種 10を併用して使用することもできる。

【0040】本発明の熱可塑性樹脂組成物は、マトリックスの樹脂に分散される層状化合物の微分散の程度が高くなるほど、本発明の目的が効果的に達成することができる。マトリックスの樹脂に含有・分散させる場合には、本発明者らの実験によれば、含有量を灰分量として0.01~40重量%の範囲で選び、かつ、分散状態は含有量させた層状化合物の40重量%以上が厚さ0.05~10nmに分散させる必要があることが分かった。ここで、層状化合物の灰分量とは、試料を約1.5g精秤し、窒素雰囲気下、650℃の温度で2時間加熱、分解させ、残渣の重量より算出したものである。ただし、この条件で予め測定した純粋な熱可塑性樹脂の分解残渣により、補正した値である。

【0041】灰分量が0.01重量%未満であると、本発明の目的が効果的に達成することができず、40重量%を超えると比重が大きくなりすぎ、かつ、成形品の靭性が低下する場合があるので、いずれも好ましくない。この灰分量は、機械的強度・剛性の向上およびガスバリヤー性の発現と、組成物の靭性のバランスの点で、好ましくは0.1~30重量%の範囲、更に好ましくは0.5~20重量%の範囲、最も好ましくは1~10重量%の範囲である。

【0042】本発明の熱可塑性樹脂組成物において、層状化合物の含量を灰分量として0.01~40重量%の範囲とするには、全熱可塑性樹脂組成物に占める層状化合物の量を0.01~80重量%の範囲で選べばよい。この範囲の中で好ましいのは、0.5~50重量%の範囲、更に好ましいのは0.5~30重量%の範囲である。なお、粉体複合体を希釈用マスターバッチとして用いる場合には、全熱可塑性樹脂組成物に占める層状化合物の量を10~80重量%、更に好ましくは20~80重量%、最も好ましくは30~80重量%の範囲とする。

【0043】本発明の目的を効果的に達成するためには、本発明者らの実験によると、上記層状化合物の分散は、含有させた層状化合物の40重量%以上を平均厚さ0.05~10nmの範囲とする必要があることが分かった。平均厚さ0.05~10nmの範囲のものが40重量%未満であると、成形品がフィルムの場合はガスバ 50

リヤー性が不十分であり、好ましくは60重量%以上、 最も好ましく合は70重量%以上である。

12

【0044】本発明の熱可塑性樹脂組成物を製造するに は、粉体状の熱可塑性樹脂と粉体状の層状化合物との混 合物に、熱可塑性樹脂の軟化温度未満の温度条件下で、 剪断速度500sec-1以上の剪断および圧縮力を同時 に印加する必要がある。ここで、熱可塑性樹脂の軟化温 度とは、結晶性樹脂の場合には融点を、非晶性樹脂の場 合にはガラス転移温度をそれぞれ意味する。熱可塑性樹 脂は、前配の通り、単独でも複数種類の混合物でもよい が、後者の場合には軟化温度の最も低い樹脂の軟化温度 を採用しなければならない。また、熱可塑性樹脂とし て、ポリフェニレンエーテルとポリアミド、ポリオレフ ィンとポリアミド、芳香族ポリエステルと芳香族ポリカ ーボネート、芳香族ポリエステルとポリオレフィン、ポ リフェニレンエーテルとポリスチレンなどの場合の軟化 温度は、通常連続層を形成している軟化温度を意味す る。

【0045】熱可塑性樹脂の軟化温度未満の温度条件を必須とするのは、原料の熱可塑性樹脂を溶融させない範囲で加熱し、この加熱された粉体状の熱可塑性樹脂の表面ないし表層部に、高度に劈開した層状化合物を付着させることにある。ただし、粉体複合体は、熱可塑性樹脂粉体の表面に、劈開した層状化合物の全量が付着している必要はない。剪断および圧縮の印加により、熱可塑性樹脂粉体の表面ないし表層部に、層状化合物が高度に劈開し付着した粉体複合体が生成する。この粉体複合体は、比較的弱い混合効果を持つ熱可塑性樹脂の溶融装置、例えば単軸押出機による溶融混合処理においても、極めて優れた劈開分散状態を与えることから、かかる劈開構造は粉体複合体において実質的に生成しているものと推定される。

【0046】粉体複合体を製造するには、まず、粉体状の熱可塑性樹脂と粉体状の層状化合物とを、それぞれ所定量秤量したあと、良く混合する。次いで、加熱・攪拌下、剪断と圧縮力を印加しながら、混合する。この操作に好適な装置の例として、特開平3-42054合公報に配載されているものが挙げられる。なお、粉体状の熱可塑性樹脂には、本発明の主旨を損なわない限り、各種の樹脂添加剤、例えば、無機充填材、金属粉体、熱硬化性樹脂等の公知の非熱可塑性成分や、熱安定剤、紫外線吸収剤、顔料、酸化防止剤、可塑剤、帯電防止剤等を配合することができる。

【0047】粉体複合体を製造する際の、剪断・圧縮する際の好ましい強度および印加時間は、原料熱可塑性樹脂の種類・形状・粒径、層状化合物の種類・形状・粒径・劈開性、両者の混合割合、温度条件などにより変動するが、本発明者らの実験によれば、剪断速度500sec⁻¹以上の剪断および圧縮が必要であることが分かった。剪断速度500sec⁻¹未満であると、層状化合物

が好ましく劈開せず、熱可塑性樹脂の粉体表面ないし表層部に均一に分散付着した粉体複合体が得られない。剪断速度500sec⁻¹以上の範囲で好ましいのは、1,000~50,000sec⁻¹の範囲であり、更に好ましいのは5,000~40,000sec⁻¹の範囲、最も好ましいのは8,000~35,000sec⁻¹の範囲、最も好ましいのは8,000~35,000sec⁻¹の範囲である。ただし、過度の剪断および圧縮の印加は、層状化合物の相構造を過度に破壊し、ガスバリヤー性等の本発明の目的を効果的に達成できないの場合があり、好ましくない。

【0048】本発明の熱可塑性樹脂組成物において、マトリックス樹脂がポリアミド系樹脂を主体とする場合には、前配ゲスト由来の靱性、弾性率と、特に優れたガスバリヤーフィルム用の樹脂組成物が得られる。これは、ポリアミド系樹脂自身の優れたガスバリヤー性と、層状珪酸塩または層状りん酸塩が比較的高い結晶性を持ち、面積の広い層構造を有することによるものと推定される。また、ポリアミド系樹脂が芳香族ポリアミド樹脂の場合には、さらに優れたガスバリヤー性、特に高温条件で優れたガスバリヤー性を発揮する。

【0049】粉体複合体と熱可塑性樹脂との混合、さらに上記各種の樹脂添加剤を加えて成形品製造用熱可塑性 樹脂組成物とする場合、その混合方法は特に制限される ものではなく、従来から知られている各種方法を採用す ることができる。この工程は、粉体複合体に既に含まれ ている劈開した層状化合物を、熱可塑性樹脂マトリック スに分散するのが目的であり、強力な剪断混合により更 なる劈開を推進するのが目的ではないからである。ただ し、より良い混合分散は本発明の主旨に合致するので、 二軸押出機、ブラベンダー等の比較的強い剪断を伴う方 法が望ましい。

【0050】本発明の熱可塑性樹脂組成物から、目的とする成形品を製造するには、圧縮成形、射出成形、押出成形、吹込み成形、カレンダー成形などの、熱可塑性樹脂の成形技術として従来から知られている成形技術によって製造することができる。フィルムを製造する場合には、粉体複合体または粉体複合体と熱可塑性樹脂との混合物を、押出機で溶融混練し、Tーダイまたはインフレーションダイからフィルム状に押出し、二軸方向に延伸して目的の製品フィルムが得られる。

【0051】本発明の熱可塑性樹脂組成物からは、機械部品;ガソリンタンク、ガソリンホース、インストルメンタルパネルなどの自動車部品用資材;パソコンハウジング、ファクシミリハウジング、TVハウジング、VTRハウジングなどの電気機器ハウジング用資材;ポータブル電話機、OA機器、自動車計器ハウジングなどの電磁波シールド用資材;レトルト処理用食品などの包装用資材;電磁波シールドフィルムなどの電子部品包装用資材;医療用輸液バッグなどの液体包装用資材;CD包装用フィルムなどの光学機器用資材など、極めて幅広い用50

途において有用である。

[0052]

【実施例】以下、本発明を実施例により具体的に説明するが、本発明は、その要旨を越えない限り、これらの記載例に限定されるものではない。なお、以下の例において各種の評価試験は、次に記載の方法によった。

(1) 灰分量の測定

精秤した約1.5gの試料を、窒素雰囲気下、650℃ の温度で、2時間加熱分解し、残渣の重量より算出し

10 た。ただし、同条件で予め純粋な熱可塑性樹脂の分解残 済量を測定し、補正した。

(2) 引張試験

ASTM-D638に準拠し、降伏強度YS(kg/cm²)と破断伸びUE(%)とを測定した。

(3) 光線透過率

20

ASTM-D1003に準拠して測定した。

(4) 層状化合物の平均厚さ

日立製作所(株)製H7000透過型電子顕微鏡により 超薄切片(約0.1 μm厚)中の層の分散状態を観察し た。層状化合物の平均厚さの定量は、4万倍~15万倍 の画像の電子計算機による画像解析(パブリックドメイ ンソフトのNIH Image)によって算出した。

【0053】 [実施例1~11] 表-1に示した粉体状 の熱可塑性樹脂に対し、粉体状の有機ベントナイト(豊 順鉱業 (株) 製、エスベン74;ジメチルジステアリル アンモニウムをゲストとするモンモリロナイト、無機含 量は約60重量%) 3重量%加え、両者を混合して混合 粉体を得た。この混合粉体を、ホソカワミクロン(株) 製メカノフュージョンシステムAM-15Fにより、表 - 2に示した条件で剪断および圧縮力を同時に印加する 処理(以下、この処理をMF処理と略称する)を行い、 粉体複合物を得た。MF処理の条件の詳細は、表-2に 示した通りである。得られた粉体複合物を、ラボブラス トミル二軸押出機(東洋精機(株)製、直径25mm、 異方向回転スクリュ、回転数150rpm)を用い、表 - 2に示した溶融温度で溶融押出し、ペレット化した。 得られたペレットを用い、スクリュ型射出成形機(日本 製鋼所(株)製J28SA)を用い(スクリュ回転数: 150rpm)、表-2に示したパレル温度、金型温度 条件で、ASTM-D638規格の引張試験用の試験片 を成形した。各種評価試験結果を、表-3に示す。

【0054】 [比較例1~11] 実施例1~11に使用した粉体状の熱可塑性樹脂と粉体状の有機ベントナイトとを、MF処理をせずに実施例1~11における同様の手順で混合粉体、粉体複合物、ペレット、試験片を得て、各種評価試験を行った。結果を表-3に示す。

【0055】 [比較例12~22] 実施例1~11に使用した粉体状の熱可塑性樹脂に層状化合物を配合せずに、ペレット、試験片を成形し、各種評価試験を行った。結果を、表-3に示す。

[0056]

* *【表1】

" ARIE COPY

- 2

集可塑性岩製の 岩板	4 7	重合度等~ '	型 定 条 件 粉件収益 (gm)
ポリプロピレン	PP	M (- 1. 9	ASTE D1238。 190°C.
ナイロン6	PA6	#rel = 3. 5	25℃最複號、養度1g/d1
ナイロン88	P A 6'6	#rel = 3. 0	25℃衰差数. 微度1g/di <250
非晶性ナイロン	APA"	pre1 = 2. 0	25℃集铁路、橡胶1g/di <250
労者旅引」	P C C)	M == 45.000	PSt 対版GPC TET 抽席 <250
8179b>5b79b-	PBT	[m] =1.2d1/g	30℃7±/=± /sys-7+39±8±57 <2.5 0 =1/(重量比。量数1±/d)
#1#+>>>>>	POM	M I = 18	ASTH D1238。190 ℃.
417±=64-76	PPE	[2] -0. 47	25°CCEC13. MEEO. 5g/d1 <1 0 0
\$174±6>X674F	PPS	M w = 223, 000	PSt 対風GPC, 1-fsst7547旅跡 <2.5
41 <i>1961999</i> 14-}	ACR	MI-6. 0	ASTE D1238. 230 °C. <100
ポリスチレン	PSt	MI-9, 1	3. Skg/cm ² 有電[g/(10分)] JIS E6870. 200 °C. Skg/cm ² < 1 0 5. Okg/cm ² 有電[g/(10分)]

- a) M (: メルトインデックス、a rel:相対粘度、M v : 粘度平均分子量、 【v】:循限粘度、M w : 重量平均分子量
- b)師により分乗したので、連通した師の目のサイズで示した。
- c) イソファル酸/テレファル酸(2.5/1 モル比)、、ペキサメテレングアミン を駆称とする。

[0057]

※ ※【表2】

#−2 .

豊富の	MF純理条件		剪斯達度	海政押出	射出或形型度(TC)	
- 日本	是高温度	46		2 8	ベレル	全型
	(T)	(9)	8 e c -1	(°C)		
PP	100	20	17. 200	190*	190	6.0
PA6	180	20	25, 600	280	280	9 0
PA 5 6	180	20	25. 900	290	290	90
APA	110	40	83. 600	270	270	9 0
PC	190	20	18, 100	290	290	90
PBT	170	20	20. 100	270	250	9.0
POM	150	20	22.900	190	190	90
PPE	190	20	12.400	320	310	90
PPS	190	20	8. 570	310	310	130
ACR	8 0	40	16, 200	230	230	60
PSt	8 0	40	13.600	220	220	6.0

a) テパガイギー (株) 観イルガノックス1010とイルガフォス168を各0.1 重量分を安定剤として最加した。イルガノックスとイルガフォスは共に登録前標。

[0058]

【表3】

18

a)降伏せず。

【0059】表-3より次のことが明らかである。

- (1) MF処理を行った樹脂組成物は(実施例1~1
- 1) 、対応するMF処理を行なわなかった樹脂組成物 (比較例1~11)に比較して、引張試験による降伏強 度YS(kg/cm²)と破断伸びUE(%)共に**優**れてい る。
- (2) また、樹脂マトリックスが透明なものの場合、MF 処理を行った樹脂組成物は(実施例4、5、10および 11)、対応するMF処理を行なわなかった樹脂組成物 (比較例4、5、10および111~11) に比較し て、優れた透明性を維持している。

[0060] [実施例12] 実施例2に記載した粉体状 のナイロン6と、粉体状の有機ペントナイトとを、それ ぞれ75/25 (重量%) でドライブレンドして混合粉 体を得た。この混合粉体につき最髙温度140℃、時間 20分、剪断速度34,300sec-1なる条件でMF 処理を行った。次いで、この粉体複合物(MF処理粉 体)4 重量%、ナイロン6ペレット66重量%、および 50 トとを、それぞれ85/15 (重量%) でドライブレン

実施例4において使用した非晶性ナイロンペレット30 重量%をドライブレンドし、押出機(単軸スクリユ:直 径40mm、回転数30rpm)を用いて溶融し、Tダ イからフィルム状に押出し、厚さ25μmのフィルムを 作成した。この際のフィルム化条件は、バレル温度25 ○℃、ダイス温度250℃、樹脂温度240℃、巻き取 リロール温度120℃とした。

【0061】得られたフィルムの酸素透過速度を、米国 モダンコントロール社製の酸素透過率測定装置(OXT RAN-10/50H) を用いて、温度23℃、相対湿 度90%、1気圧の条件で測定した。また、フィルムの ヘーズ(濁度)を日本電色工業(株)製濁度計NDH-300Aにより測定した。結果を、他の評価項目の結果 とともに、表-4に示す。なお、フィルム中の灰分量 は、0.59重量%であった。

[0062] [実施例13] 実施例4に記載の例におけ る粉体状の非晶性ナイロンと、粉体状の有機ペントナイ

ドし混合粉体を得た。この混合粉体につき、最高温度1 10℃、時間40分、剪断速度33、600sec-1な る条件でMF処理を行った。次いで、この粉体複合物 (MF処理粉体) 7重量%と上記の非晶性ナイロンペレ ット93重量%をドライブレンドして、実施例12にお けると同様の手順でフィルム化し、各種の評価試験を行 った。結果を、表-4に示す。

【0063】 [実施例14] 攪拌機、温度計、圧力計、 ヒーター、ガス注入口、助剤添加口、還流冷却器を装備 した容量 2 リットルのオートクレープに、メタキシリレ 10 ンジアミン1386g、イソフタル酸1014g、アジ ピン酸595g、酢酸6. 10g、水2897gからな るナイロン塩水溶液を仕込み、オートクレーブ内を窒素 置換した後昇温を開始した。内圧が2.5kg/cm2 に達した時点で、オートクレーブのバルブを開き、この 内圧を保持しながら水を留出させ濃縮した。濃縮中も、 昇温を続け、内温が190℃に達した時点で、オートク レーブのバルブを閉じて更に昇温を継続した。次に、内 圧が14kg/cm² に達したところで再びバルブを開 き、この内圧を保持しながら水を留出させ濃縮した。こ 20 の濃縮中も昇温は継続し、内温が230℃に達したとこ ろで放圧して大気圧にもどした後、更にこの温度で1時 間重合反応を継続した。

【0064】 反応終了後オートクレーブより取り出した 芳香族ポリアミドにつき、表1のナイロン6の場合と同 じ条件で測定した相対粘度は2.0で、非晶性であっ た。この非晶性芳香族ポリアミドをチップ化後、温度1 10℃で32時間真空乾燥を行い、粉体粒径が250μ m未満の粒度に粉砕した。この粉体状の非晶性ナイロン と粉体状の有機ベントナイトとを、それぞれ85/15 (重量%) でドライブレンドし、実施例13の場合と同 様の条件でMF処理を行い、次いでこの粉体複合物(M F処理粉体) 7重量%と、非晶性ナイロンペレット93 重量%をドライブレンドして、実施例12の場合と同様 の手順でフィルム化、および各種の評価試験を行った。 結果を、表-4に示す。

【0065】 [実施例15] 容量2リットルの容器に、 りん酸60gを2N塩酸500m1に溶解したものを入 れ、モーターで激しく攪拌しながら、塩化酸化ジルコニ ウム8水塩 (ZrOCl2・8H2O) 80gを2N塩 40 酸250m1に溶解したものを、約60秒かけて加え た。生成したゲルを直ちに濾別し、塩化物イオンが硝酸 銀試験で検出されなくなるまで洗浄した。次いで、この ゲル全量を10モル/リットル濃度のりん酸水溶液10 00m1中に攪拌分散しながら、150℃のオイルバス 上で、80時間加熱湿流を継続した。生成した白色固体 を濾別し、十分に水洗した後、乾燥し、広角X線散乱ス ペクトルを測定したところ、このものの層間距離は7. 5オングストロームであり、他の散乱ピーク位置からも αーりん酸ジルコニウムであることが分かった。

20 【0066】次いで、乾燥したαーりん酸ジルコニウム 20gとフェニルアラニン40gとを、2000mlの 脱塩水に分散し、60℃で5時間攪拌した。これを室温 で一昼夜静置し、沈降した固体を濾別し、十分に水洗し た。このものの乾燥品は、熱重量分析において窒素気流 中550℃まで昇温した場合、30重量%程度の重量減 少が認められ、有機成分としてフェニルアラニンがイン ターカレーションしているものと考えられた。 このフェ ニルアラニン変性りん酸ジルコニウム10重量%と、実 施例14で得られた粉体状の非晶性ナイロン90重量% とをドライブレンド混合粉体を得た。この混合粉体につ き、実施例13の場合と同様の条件でMF処理を行い、 次いでこの粉体複合物(MF処理粉体)10重量%、非 晶性ナイロンペレット90重量%をドライブレンドし て、実施例12の場合と同様の手順でフィルム化、およ び各種の評価試験を行った。結果を、表-4に示す。 【0067】 [比較例23] 実施例2に記載の例におい

て、粉体状のナイロン6と粉体状の有機ベントナイト粉 体とを、それぞれ95/5(重量%)に変更してドライ ブレンドし混合粉体を得た。この混合粉体につき、二軸 押出機(東芝機械(株)製TEM35B、直径35m m、同方向回転スクリュ、回転数150rpm)を用い て、280℃の温度で溶融押出し、ペレットを得た。次 いで、このペレット20重量%、実施例12で用いたナ イロン6ペレット50重量%、非晶性ナイロンペレット 30重量%をドライブレンドし、以下実施例12におけ ると同様にフィルム化と各種評価を行った。結果を、表 - 4 に示す。このフィルムの灰分量は、0.60重量%

【0068】 [比較例24] 容量30リットルの容器 に、25リットルの水(30℃)を入れ、これに高純度 Naモンモリロナイト(クニミネ工業(株)製、クニピ アF (登録商標) 、メチレンブルー吸着法により測定し た陽イオン交換容量は120meg/100g、層間距 離は12.5オングストローム)270gを加え、攪拌 懸濁させた。これに、12-アミノドデカン酸84gと 等モルのHC1に相当する量の濃塩酸を添加して、6時 間攪拌を継続した。攪拌を停止し、室温で1日静置後、 固体を減別した。得られた固体は、硝酸銀試験で塩化物 イオンが検出されなくなるまで大量の水で洗浄した後、 40℃の温風オーブンで乾燥して粉体とした。 こうして 得た固体は、層間距離が17.2オングストロームに拡 大していた。このモンモリロナイトの層間に12-アミ ノドデカン酸を挿入した固体130g、 ε ーカプロラク タム3021g、および6-アミノヘキサン酸320g を混合し、容量20リットルの攪拌機付きオートクレー ブに封入し、内部を窒素置換した後、100℃で2時間 **攪拌した。次いで250℃まで昇温し、系内の水を除去** しながら重合反応を進行させ、更に減圧(最高減圧度1 50 00Torr) 下250℃で反応を続け、延べ6時間重 21

合反応を行った。窒素で復圧後、生成した組成物を抜き出しチップ化し、沸騰水抽出により水溶性低分子量物を除去した。120℃で真空乾燥したこの組成物チップ27重量%、ナイロン6チップ43重量%、および実施例12で使用した非晶性ナイロンチップ30重量%をドライブレンド後、実施例12におけると同様にフィルム化と各種評価を行った。結果を、表-4に示す。

*【0069】 [比較例25] 実施例12で用いたナイロン6ペレット70重量%、非晶性ナイロンペレット30 重量%をドライブレンドし、以下実施例12におけると 同様にフィルム化と各種評価を行った。結果を、表-4 に示す。

[0070]

【表4】

表ー4

項目	·統分量 (et%)	■素造造道度 (cc/s²/day		引張仲ぴ (4)	厚さ0.05-10mm の 分数物の割合(W)
事施例12	0.59	89	1. 5	240	90
* 13	0. 62	12	1. 6		8.0
- 14	0. 60	3. 5	16		8 5
- 15	0. 62	3. 9	1. 6		80
比較例28	0. 60	50	2. 9		3 5
- 24	0. 63	3.8	1. 5	180	9 5
- 25		5.3	1. 5	260	

【0071】表-4より、次のことが明らかになる。

- (1) 実施例12と比較例23とは、同じ樹脂、添加物の 組成物であり、前者がMF処理マスターバッチとしたも 20 のである。ガスバリヤー性は前者が優れている。
- (2) 粘土鉱物をナイロン6の重合系中に分散する方法を 採った比較例24は、ガスバリヤー性は優れているが、 靱性(引張伸び)は、ゲスト構造の差により実施例12 よりも劣っている。
- (3) MF処理によるガスバリヤー性付与効果は、実施例 13~15の酸素透過速度が低レベルにあることで明白 である。また、マトリックス樹脂が芳香族ポリアミドの 場合や、粘土鉱物以外の無機物を用いた場合も(実施例 15:りん酸ジルコニウム)、同様である。

[0072]

【発明の効果】本発明は、次のような特別に有利な効果を奏し、その工業的利用価値は極めて大である。

- 1. 本発明の熱可塑性樹脂組成物は、従来にないナノメートルオーダーの劈開分散をした層状珪酸塩または層状りん酸塩を含み、この組成物から得られる成形品は、機械的物性のバランス、耐熱変形性、ガスバリヤー性、成形表面平滑性に優れている。特にマトリックス樹脂に分散している層状塩が、有機化合物または分子性化合物のような層間のゲストを含んだ状態で分散しているので、優れた靱性を発揮する。
- 2. 本発明の熱可塑性樹脂組成物を製造方法は、層状珪酸塩または層状りん酸塩が、剪断と圧縮力という物理的作用の利用により好適になされるため、マトリックス樹脂の種類に制限なく各種の樹脂に、汎用的に利用できる30 技術である。
 - 3. 熱可塑性樹脂としてポリアミド系樹脂、特に芳香族 ポリアミ類を使用してフィルムとしたときは、製品フィ ルムはガスパリヤー性に優れている。